

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Brovalevamisol 8%

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.
OOO "Brovafarma", Ucraina, reg. Kiev, 17400, or. Brovarî, bul. Nezavisimosti 18a.

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA
Brovalevamisol 8% – pulbere pentru uz intern, care în 1 g **conține**: levamisol clorhidrat - 80 mg și excipienți.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Dehelmintizarea bovinelor, ovinelor, porcinelor și păsărilor în cazul invaziilor de nematode gastrointestinale sau pulmonare provocate de:

• **la bovine, ovine:** *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Bunostomum spp.*, *Trichurus spp.*, *Strongyloides spp.*, *Dictyocaulus spp.*;

- **la porcine:** *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.*, *Trichuris spp.*, *Strongyloides spp.*, *Hystrongylus spp.*, *Metastrongylus spp.*;
- **la păsări (găini, găște, curci, hulubi):** *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Capillaria spp.*, *Trichostrongylus spp.*

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra femelelor în ultimul trimestru de gestație, găinilor ouătoare, animalelor istovite și bolnave (dereglări ale funcției hepatice și renale). Nu se folosește în asociere cu preparatele organofosforice și cu pirantel, morantel, neostigmin. Cu precauție se administrează Brovalevamisol 8% pulbere animalelor după vaccinări, ecornări și castrări.

5. REACȚII ADVERSE

În doze terapeutice (conform instrucțiunii date) nu provoacă reacții adverse.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine și păsări (găini, găște, curci, hulubi).

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Bovine, ovine, porcine - 1 dată, per oral cu apă sau hrană, în doză de 1 g/10 kg masă corporală.

Păsări - per oral cu apă în doză de 3-4 g/10 kg masă corporală, 1 dată sau în mai multe prize timp de 3-4 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea animalelor și păsărilor pentru consum uman - peste 7 zile de la ultima administrare.

Nu se utilizează la animalele de la care se obține lapte sau ouă destinate consumului uman.

Animalele sacrificate înainte de termenul indicat se utilizează conform legislației naționale

privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

10.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11.ATENȚIONĂRI SPECIALE

A nu se folosi masculilor de prăsilă în perioada monei. În caz de administrare în grup, se recomandă respectarea întocmai a dozajului.

În timpul manipulărilor, a se evita contactul direct cu pielea sau mucoasele.

12.PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani din data producerii.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13.STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14.NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Container din plastic, pachet din hârtie laminată, pachet din polietilenă polimer, câte 10; 25; 50; 100; 500 și 1000 g.

15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru